

Lewamizol 10% 100 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorizat

- Levamisole hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lewamizol 10% 100 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Găină (femelă adultă)

Oaie

Gâscă

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

-

Gâscă

- Carne și organe. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

21/05/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0762

Data modificării statusului autorizației:

21/05/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.